PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 31/565, 31/575

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/13076

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

18. Mai 1995 (18.05.95)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE94/01309

(22) Internationales Anmeldedatum: 8. November 1994 (08.11.94)

CRAMER, Eva-Maria; Jenapharm GmbH, (74) Anwalt: Patentabteilung, Otto-Schott-Strasse 15, D-07745 Jena (DE).

(30) Prioritätsdaten: P 43 38 314.9

10. November 1993 (10.11.93) DE

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KP, KR, LK, MN, NO, NZ, PL, RO, RU, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): JE-NAPHARM GMBH [DE/DE]; Patentabteilung, Otto-Schott-Strasse 15, D-07745 Jena (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): DROESCHER, Peter [DE/DE]; Trierer Strasse 18, D-99423 Weimar (DE). MENZENBACH, Bernd [DE/DE]; Otto-Schwarz-Strasse 4, D-07745 Jena (DE), PONSOLD, Kurt [DE/DE]; Thomas-Mann-Strasse 13 a, D-07743 Jena (DE). UNDEUTSCH, Bernd [DE/DE]; Spitzweidenweg 11, D-07743 Jena (DE). OETTEL, Michael [DE/DE]; Beethovenstrasse 30, D-07743 Jena (DE). RÖMER, Wolfgang [DE/DE]; Otto-Schwarz-Strasse 68 A, D-07745 Jena (DE). KAUFMANN, Günter [DE/DE]; Schillbachstrasse 41, D-07743 Jena (DE). SCHRÖDER, Jens [DE/DE]; Theobald-Renner-Strasse 15, D-07747 Jena (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

(54) Title: USE OF STEROIDS WITH A PHENOLIC A-RING STRUCTURE FOR PROPHYLAXIS AND THERAPY OF RADICAL-MEDIATED CELL DAMAGE

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON STEROIDEN MIT PHENOLISCHER A-RING-STRUKTUR ZUR PROPHYLAXE UND THERAPIE RADIKALVERMITTELTER ZELLSCHÄDIGUNGEN

(57) Abstract

The present invention pertains to new pharmaceutical preparations for prophylaxis and therapy of radical-mediated cell damage, consisting of steroids with phenolic A-ring structure-except the esterogens estradiol, estrone, estrione and their 2-hydroxy derivates as well as the steroids with cyclic substituents or with an amino group at the terminal C atom of the aliphatic C-17 side chain-and of pharmaceutical adjuvants. These preparations are characterized by a high-level inhibiting action against cell and tissue changes, such as lipid peroxidation and the oxidation of low density lipoprotein (LPL) cholesterol, caused by reactive oxygen species (ROS), free oxygen radicals and other forms of radical; these preparations thus prevent irreversible membrane and endothelial damage resulting therefrom. They therefore contribute to improving the prophylaxis and therapy of radical-induced damage such as that caused by oxygen radicals and/or ROS.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue pharmazeutische Präparate zur Prophylaxe und Therapie radikalvermittelter Zellschädigungen, bestehend aus Steroiden mit phenolischer A-Ring-Struktur, ausgenommen die Estrogene Estradiol, Estron, Estrion und deren 2-Hydroxy-Derivate sowie die Steroide mit cyclischen Substituenten oder mit einer Aminogruppe am terminalen C-Atom der aliphatischen C-17-Seitenkette, und pharmazeutischen Hilfsstoffen. Diese Präparate zeichnen sich durch eine hohe Hemmwirkung auf die durch reaktive Sauerstoffspezies (ROS), freie Sauerstoffradikale und weitere Radikalformen ausgelösten Zell- und Gewebeveränderungen aus, wie beispielsweise die Lipidperoxidation und die Oxidation von Low Density Lipoprotein (LDL)-Cholesterol, und vermindern damit die dadurch bedingten irreversiblen Membran- und Endothelschädigungen. Sie tragen deshalb zu einer Verbesserung der Prophylaxe und Therapie radikalbedingter wie u.a. Sauerstoffradikal-bedingter und/oder durch ROS ausgelösten Schädigungen bei.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	GA	Gabon	3.00	Managarta
				MR	Mauretanien
ΑU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	Œ	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumānien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
Ci	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakci
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

WO 95/13076 PCT/DE94/01309

1

VERWENDUNG VON STEROIDEN MIT PHENOLISCHER A-RING-STRUKTUR ZUR PROPHYLAXE UND THERAPIE RADIKALVERMITTELTER ZELLSCHAEDIGUNGEN

Pharmazeutische Präparate zur Prophylaxe und Therapie radikalvermittelter Zellschädigungen

5

30

Die Erfindung betrifft neue pharmazeutische Präparate zur Prophylaxe und Therapie radikalvermittelter Zellschädigungen.

Aus der Fach- und Patentliteratur ist bekannt, daß reaktive Sauerstoffspezies (ROS), freie Sauerstoffradikale und weitere Radikalformen
eine wichtige Rolle bei der Entstehung vielfältiger Zellschädigungen
spielen, beispielsweise bei ischämischen und traumatischen Organverletzungen, Entzündungs- und Vergiftungsprozessen.

Auch bei Hirn- und Wirbelsäulenverletzungen, Schockzuständen, Schlaganfall, Muskeldystrophie, Emphysemen, ARDS, Asthma, Alterungsprozessen, bei Gewebeschädigungen nach Myokardinfarkt, Vergiftungs- und Verstrahlungsschäden, Verbrennungen und transplantationsbedingten Immunreaktionen ist ein negativer Einfluß von ROS, freien Sauerstoffradikalen und anderen Radikalformen zu verzeichnen.

20 Dabei ist u.a. die Lipidperoxidation und die Oxidation von Low Density Lipoprotein (LDL)-Cholesterol in Verbindung mit irreversiblen Membran- und Endothelschädigungen Ausgangspunkt für solche radikalvermittelten Zellschädigungen.

25 Es ist weiterhin bekannt, daß lipophile Substanzen, wie z.B. lipophile Steroide mit "radikalfangenden" Eigenschaften sich zur Prophylaxe und Therapie radikalvermittelter Zellschädigungen eignen können.

Im Unterschied zu den bekannten niedermolekularen phenolischen Antioxidantien werden diese lipophilen Steroide mit gewisser Selektivität in die Region der Zellmembran bzw. des Endothels transportiert und können dort ihre Wirksamkeit entfalten

Der therapeutische Nutzen wird dabei vom Wirkungsspektrum der jeweiligen Substanz bestimmt.

35 WO-PS 87/01706; WO-PS 91/11453; EP-PS 0389 368; EP-PS 0389 369; EP-PS 0389 370 und FR-PS 2 640 977 beschreiben beispielsw ise Steroide mit "radikalfangenden" Eigenschaften.

WO-PS 87/01706; WO-PS 91/11453; EP-PS 0389 368/...369/...370 beschreiben Steroide, die am terminalen Kohlenstoff-Atom der C-17-S itenkette eine Aminogruppe enthalten, die substituiert bzw. Bestandteil eines heterocyclischen Ringsystems sein kann.

In FR-PS 2 640 977 wird ein Strukturtyp aufgezeigt, der am C-11-Atom in β-Position einen substituierten Phenylring aufweist.

In J. Phys. Org. Chem. 3 (1990), 309-315 wird dargestellt, daß Estrogene, speziell Catecholestrogene, als Radikalfänger agieren können. Estradiol, Estron, Estriol und 2-Hydroxy-estradiol hemmen die Peroxidation in vitro und in vivo.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue pharmazeutische Prä-15 parate mit hoher Wirksamkeit zur Prophylaxe und Therapie radikalvermittelter Zellschädigungen zu finden.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß pharmazeutische Präparate gefunden wurden, bestehend aus Steroiden mit phenolischer A-Ring-Struktur, ausgenommen die in ihrer diesbezüglichen Wirkung bekannten Estrogene 17β-Estradiol, Estron, Estriol und deren 2-Hydroxy-Derivate sowie Steroide mit cyclischen Substituenten oder mit einer Aminogruppe am terminalen C-Atom der aliphatischen C-17-Seitenkette, und pharmazeutischen Hilfsstoffen.

25

30

20

Vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung sind dabei die im Anspruch 2 aufgeführten Verbindungen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch pharmazeutische Präparate zur oralen und parenteralen, incl. topischen, rektalen, subcutanen, intravenösen, intramuskulären, intraperitonealen, intranasalen, intravaginalen, intrabukkalen oder sublingualen Applikation, die neben üblichen Träger- und Verdünnungsmitteln eine im Anspruch 1 oder 2 aufgezeigte Verbindung als Wirkstoff enthalten.

Die Arzn imittel der Erfindung w rden mit den üblichen festen oder flüssigen Träg rstoffen oder Verdünnungsmitt in und den üblicherweise verwendeten pharmazeutisch-technischen Hilfsstoffen entsprechend der gewünschten Applikationsart mit einer geeigneten Dosierung in bekannter Weise hergestellt.

Die Vorteile der Erfindung ergeben sich im wesentlichen dadurch, daß neue pharmazeutische Präparate zur Prophylaxe und Therapie radikalvermittelter Zellschädigungen gefunden wurden,

10

- mit Wirkstoffen, deren Wirkprofil sich von dem der bekannten weiter oben erwähnten Estrogene sowie von dem des Vitamin E unterscheidet
 - und/oder
- 15 mit Wirkstoffen, die eine hohe Wirksamkeit bezüglich der Hemmung der Lipidperoxidation und LDL-Oxidation in vitro besitzen, im Vergleich zu den erwähnten Estrogenen, zum U-78517F und zum Vitamin E.
- 20 Die vorteilhafte Wirkung der erfindungsgemäßen Systeme als Inhibitoren der Lipidperoxidation und LDL-Oxidation werden in Tabelle 1 und Tabelle 2 demonstriert.
- Als Vergleiche zu den erfindungsgemäßen Systemen dienten 17β-25 Estradiol, Estriol, U-78517F und Vitamin E, ebenfalls in Tabelle 1 und Tabelle 2 dargestellt und mit (x) gekennzeichnet.

Die Messung der In-vitro-Hemmwirkung auf die Lipidperoxidation wurde mittels des Thiobarbitursäuretestes vorgenommen.

30

Mit der Aussage zu den IC_{50} -Hemmwerten wird die lipidperoxidationshemmende Wirkung der jeweiligen Verbindung charakterisiert. IC_{50} gibt die Menge der zuzugebenden Substanz an, um eine 50%ige Hemmung der Lipidperoxidation zu erzielen (Tabelle 1).

20

25

Die M ssung der In-vitro Hemmwirkung auf die LDL-Oxidation wurde nach ESTERBAUER et al. (1988): Effect of p roxidative conditions on human plasma low density lipoproteins. In: Eicosanoids, lipid peroxidation and cancer (Hrsg. Nigam et al.), S. 203-214, Springer-Verlag Berlin, Heidelberg, New York, vorgenommen.

Die in Tabelle 2 aufgeführten Werte für eine Hemmung der LDL-Oxidation stellen Beispiele für Herz-Kreislauf-Aktivitäten dar.

Aussagen zur Estrogenität werden über die Messung der Estrogen-Re-10 zeptor-Bindung getroffen.

Die Messung der Estrogen-Rezeptor-Bindung erfolgt durch kompetitive Bindung des ³H-markierten synthetischen Estrogens Ethinylestradiol und der zu testenden Verbindungen am Estrogen-Rezeptor im Uterus-Cytosol des infantilen Kaninchens bei 0 °C. Dabei werden Reaktionsgleichgewicht und Rezeptorsättigung angestrebt.

Aus Konzentrationsreihen, die die jeweilige IC_{50} einschließen, werden die IC_{50} für die Standardsubstanz 17 β -Estradiol und für die zu testende Verbindung ermittelt (Regressionsrechnung nach logit-log-Transformation) und als Quotient dieser beiden Werte die relative Bindungsaffinität (RBA) angegeben.

Mit der Aussage zu den RBA-Werten wird die Estrogen-Rezeptor-Affinität der jeweiligen Verbindung charakterisiert, die unter Berücksichtigung bestimmter Voraussetzungen für In-vitro-Untersuchungen (z.B. freie 3-OH-Gruppe) ein Maß für die Estrogenität ist (ebenfalls Tabelle 1).

Tabelle 1
Lipidperoxidationshemmung und Estrogen-R zeptor-Affinität ausgewählter Verbindungen

Verbindung		Lipidperoxida-	relative
		tionshemmung	Bindungsaffinität z.
			Estrogen-Rezeptor
•		[IC _{50 :} µmol]	[%]
17β-Estradiol	(x)	12,4	100
ent-Estradiol		8,8	6,7
17-Epi-estradiol		8,9	22,8
8-Dehydro-estradiol		1,0	59,6
8-Dehydro-17-epiestrad	iol	4,1	
8(14)-Dehydroestradiol		·	
6,8-Didehydro-17-epies	tradiol	5,1	
Estriol	(x)	122,5	10,3
6-Dehydro-estriol	• ,	45,6	7,9
9(11)-Dehydroestriol		10,6	7,5
20-Hydroxymethyl-3-hyd	roxy-1.3.5(10)-	14,4	22,5
pregnatrien	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	, .	
Vitamin E	(x)	132,0	
U-78517F	(x)	1,8	
14α,15α-Methylen-8-deh	ydro-estradiol	0,9	
$14\alpha,15\alpha$ -Methylen-estrad	iol	5 - 10	
14β,15β-Methylen-8-dehy		1,9	
2-Hydroxy-estradiol-3-me	thylether	3,2	
3-Hydroxy-1,3,5(10)-estra	atrien-17S-	4,11	
3-Hydroxy-1,3,5(10),9(11) 17S-spirooxiran)- stratetraen-	0,81	

Tab Ile 2 LDL-Oxidations-Hemmwirkungen ausgewählter Verbindungen (5 μmol)

Verbindung		LDL-Oxidationshemmwirkung (Verlängerung der lag-Phase in min)
17β-Estradiol	(x)	110
ent-Estradiol		120
8-Dehydro-estradiol		120
Estriol	(x)	45
U-78517F	(x)	70
3-Hydroxy-1,3,5(10)-e spirooxiran	stratrien-17S-	170
3-Hydroxy-1,3,5(10),9 17S-spirooxiran	(11)-estratetraen-	210

10

20

25

٢

Es ist aus Tabelle 1 ersichtlich, daß die Radikalscavenger-Eigenschaft n unabhängig sind von der Estrogenität d r jeweiligen Verbindungen. Beispielsweise ist die In-vitro-Hemmwirkung auf die Lipidperoxidation für ent-Estradiol genauso hoch wie für 17-Epi-estradiol, jedoch die Estrogenität signifikant unterschiedlich.

Welterhin ist Tabelle 1 und Tabelle 2 zu entnehmen, daß die erfindungsgemäß ermittelten Verbindungen sowohl eine Lipidperoxidationshemmende als auch eine LDL-Oxidations-hemmende Wirkung in vitro besitzen, die höher ist als die des Vitamin E bzw. in der Größenordnung oder besser, als die des 17β -Estradiols, Estriols und U-78517F liegt.

Weiterhin wurde gefunden, daß konjugierte Doppelbindungen, wie die 6-,8- und 9(11)-Doppelbindung ebenso wie die 8(14)-Doppelbindung, zur erheblichen Steigerung der Lipidperoxidations- und der LDL-Oxidations-Hemmung führen.

Die erfindungsgemäßen Präparate stellen sowohl Inhibitoren der Lipidperoxidation als auch Inhibitoren der LDL-Oxidation dar und sind deshalb geeignet zur Prophylaxe und Therapie radikalvermittelter Zellschädigungen wie beispielsweise beim spinalen Trauma, des ischämischen (thromboembolischen) Schlaganfalls, der Ischämie, des Organschadens in der Reperfusionphase nach Transplantationen, den chronisch-degenerativen Erkrankungen des ZNS, der Senilen Demenz vom
Alzheimer-Typ (SDAT), des Asthma, der muskulären Dystrophie und
degenerativer neurologischer Krankheiten u.a. in Form von ZNS-Intoxikations- bzw. Degenerationszuständen.

Die erfindungsgemäßen Präparate erweisen sich ebenfalls als vorteilhaft zur Prophylaxe und Therapie solcher durch radikalvermittelte Zellschädigungen hervorgerufenen Erkrankungen, wie die multiple Sklerose, die Skin Graft Reaction, Akute Pankreatitis, Lebernekrosen (z.B. virale Hepatitis), der hämorrhagische, traumatische und septische Schock, Entzündungszustände, wie die osteo- oder rheumatoide Arthritis, adjuvante Arthritis, Arthrose, das nephrotische Syndrom

(immunologisch), das systemische Lupus erythematosis, die Adriamycin-induzierte Herztoxizität und neuroprotectiven Hirntumoren.

Die erfindungsgemäßen Präparate eigenen sich auch zur Prophylaxe und Therapie derartiger durch radikalvermittelte Zellschädigungen hervorgerufenen Erkrankungen, wie allergische Reaktionen, die Atherosklerose, die Entzündung unter dermatologischen, inflammatorischen und psoriatischen Bedingungen, der Stress-induzierte Ulcer, Migräne, die maligne Hyperthermie, das hypoxische Syndrom, das ischämische Bowel-Syndrom und die Reduzierung der notwendigen Dosis bei der therapeutischen Anwendung radikalabbauender Enzyme, wie z.B. Superoxiddismutase und Catalase.

Weiterhin sind die erfindungsgemäßen Arzneimittel als antitumorale Wirksubstanzen einsetzbar und eignen sich für die prophylaktische und therapeutische Behandlung von Herz- und Kreislauf-Krankheitszuständen.

Untersuchungen zur pharmakol gischen Wirksamkeit d r "radikalfangenden" Substanz n

Die Testung der Substanzen auf die Hemmwirkung bezüglich der Lipidperoxidation wurde mittels des Thiobarbitursäuretestes folgendermaßen durchgeführt:

10 Reaktionsansatz

1 ml biologische Probe (cont. 0,1 mg Plasmamembranen) incl. Fenton's Reagenz und Testsubstanz.

Die 1 ml Gesamtvolumen teilen sich auf in 0,01 bis 0,02 ml synaptosomale Membranfraktion; 0,1 ml Eisen(II)-chlorid (2 mmol); 0,1 ml Wasserstoffperoxid (2mmol), auf 1 ml auffüllen mit 0,9 % NaCl (nicht PBS) und Ethanol oder DMSO als Vehikel der Testsubstanz.

Prozedere

15

Der Reaktionsansatz wird 30 min bei 37 °C inkubiert, anschließend mit 2 ml Reagenz A abgestoppt und 10 min bei konstanten 80 °C inkubiert. Nach Abkühlen in einem Eisbad (10 min) wird die Probe in einer Kühlzentrifuge zentrifugiert (1000 x g; 4 °C). Der Überstand wird (bis zu 2 h stabil) bei 535 nm gegen den Blindwert gemessen, der bis auf die Membranfraktion alle Reagenzien enthält.

Als Vergleichswert dient der Ansatz, der neben der Membranfraktion NaCl sowie im gegebenen Falle Vehikel mit gleichen Anteilen erhält.

30 Zusammensetzung des Reagenz A

15 % (w/v) Trichloressigsäure (15 g); 0,375 % (w/v) Thiobarbitursäure (375 mg); 0,25 n HCl (2,11 ml konz. HCl) in 100 ml wäßriger Lösung.

Prüfsubstanzen

Die Prüfsubstanzen werden vorzugsweise in Ethanol als 20 millimolare Stammlösungen angesetzt und entsprechend verdünnt. Geprüft wird im Dosierungsbereich 1 - 150 μ mol.

5 In allen Versuchsansätzen wird eine entsprechende Standardsubstanz mitgeführt.

Bewertungsparameter

- 10 Dosis-Wirkungsanalyse der Prüfsubstanzen.
 - Ermittlung der Lipidperoxidationshemmwerte mit mindestens fünf Substanzkonzentrationen im Hemmbereich 30 bis 70 %, bezogen auf die Testwerte ohne Substanzeffekt.

15

Die Testung der Substanzen auf die Hemmwirkung bezüglich der LDL-Oxidation nach der Methode von Esterbauer et al. (1988) wurde folgendermaßen ausgeführt:

20 Reaktionsansatz

2 ml biologische Probe (cont. 0,5 mg LDL, isoliert aus humanem Vollblut, incl. 10 μ mol CuSO₄ sowie 1 bis 150 μ mol Testsubstanz und Ethanol als Vehikel der Testsubstanz im zellfreien Medium PBS.

25

30

Prozedere

Der Reaktionsansatz wird bei RT über einen Zeitraum von mindestens 8 h inkubiert und spektralphotometrisch (Absorptionsmaximum des oxidierten LDL liegt bei 234 nm) verfolgt. Entsprechend den bei der Meßwellenlänge von 234 nm registrierten Extinktionsveränderungen in Gegenwart bzw. Abwesenheit von Testsubstanzen bzw. in der Gegenüberstellung des nativen zum oxidierten LDL werden definitive Aussagen zur Beeinflussung des oxidierten LDL durch Testsubstanzwirkung ermöglicht.

Prüfsubstanzen

Die Prüfsubstanzen werden vorzugsw ise in Ethanol als 20 millimolare Stammlösungen angesetzt und entsprechend verdünnt. Geprüft wird im Dosierungsbereich 1 - 150 μ mol.

5 In allen Versuchsansätzen wird eine entsprechende Standardsubstanz mitgeführt.

Bewertungsparameter

- 10 Dosis-Wirkungsanalyse der Prüfsubstanzen.
 - Ermittlung der LDL-Oxidations-Hemmwerte, ausgewiesen als Verzögerung der LDL-Oxidation in Form einer zeitlich verlängerten lag-Periode (min).

WO 95/13076 PCT/DE94/01309

12

Patentansprüch

- 1. Pharmazeutische Präparate zur Prophylaxe und Therapie radikalvermittelter Zellschädigungen,
- 5 bestehend aus Steroiden mit phenolischer A-Ring-Struktur, ausgenommen
 - die Estrogene Estradiol, Estron, Estriol und deren 2-Hydroxy-Derivate,
 - Steroide mit cyclischen Substituenten oder mit einer Aminogruppe am terminalen C-Atom der aliphatischen C-17-Seitenkette,

und pharmazeutischen Hilfsstoffen

10

Pharmazeutische Präparate nach Anspruch 1
 mit zusätzlicher konjugierter Doppelbindung oder 8(14)-Doppelbindung

Inter. Aal Application No
PCT/DE 94/01309

A. CLASS IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/565 A61K31/575		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ication and IPC	
	S SEARCHED locumentation searched (classification system followed by classification	ion symbols)	
IPC 6	A61K	ora ajmirosaj	İ
Documentar	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	ruch documents are included in the fields s	earched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
X	EP,A,O 535 595 (INSTITUTE OF APPL BIOCHEMISTRY) 7 April 1993 see the whole document	IED	1
X	DATABASE CHEMABS CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMOHIO, US AN 80:91450 see abstract & IZV.AKAD.NAUK. SSSR, SER. BIOL. vol.5, 1973 pages 664 - 670 SOROKINA, I.B. ET AL 'ESTROGEN AN ANTINEOPLASTIC ACTIVITY IN A SERITRANSFORMED ESTRONE AND ESTRADIOL	iD IES OF	1
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
'A' docum consid 'E' earlier filing. 'L' docum which citatio 'O' docum other other docum later to	ent defining the general state of the art which is not leved to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another a or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed actual completion of the international search	T later document published after the interpretation of priority date and not in conflict with cited to understand the principle or it invention. 'X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the de'. 'Y' document of particular relevance; the cannot be considered to involve an it document is combined with one or ments, such combination being obvious the art. '&' document member of the same patent. Date of mailing of the international set.	claimed invention t be considered to cument is taken alone claimed invention t be considered to cument is taken alone claimed invention ventive step when the core other such docu- us to a person skilled I family
	0 February 1995	Authorized officer	3 <u>. 95</u>
Name and I	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Mair, J	

Inten al Application No
PCT/DE 94/01309

	PCT/DE 94/01309		
C.(Continue	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	12	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X	DATABASE CHEMABS CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US AN 100:74040 see abstract & ARH. FARM., vol.33, no.4, 1983 pages 159 - 165 AGBABA, D. ET AL 'DETERMINATION OF CONJUGATED ESTROGENS IN PHARMACEUTICALS'	1	
P,X	DE,A,42 39 946 (JENAPHARM GMBH) 1 June 1994 see the whole document	1	
x	FR,A,2 429 797 (VEB JENAPHARM) 25 January 1980 see the whole document	1	
X	US,A,3 436 411 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORPORATION) 1 April 1969 see the whole document besonders Spalte 1, Zeile 38	1	
X	GB,A,1 196 643 (AMERICAN HOME PRODUCTS) 1 July 1970 see the whole document	1	
X	STEROIDS, vol.14, no.3, 1969 pages 335 - 341 EDGREN, R.A. ET AL 'AN ANTI-ESTRADIOL EFFECT OF ENT-ESTRADIOL-17 BETA' besonders Seite 340, Tabelle 1 see the whole document	1	
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol.33, 1990 pages 1145 - 1151 JACOBSEN, E.J. ET AL 'NOVEL 21-AMINOSTEROIDS THAT INHIBIT IRON-DEPENDENT LIPID PEROXIDATION AND PROTECT AGAINST CENTRAL NERVOUS SYSTEM TRAUMA' see the whole document	1	
K	THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol.262, no.22, 1987 pages 10438 - 10440 BRAUGHLER, J.M. ET AL 'NOVEL 21-AMINO STEROIDS AS POTENT INHIBITORS OF IRON-DEPENDENT LIPID PEROXIDATION' see the whole document	1	

Inten al Application No
PCT/DE 94/01309

(Continu	ation) DOCUMENTS C NSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate; of the relevant passages	Relevant to claim No.
	EP,A,O 322 020 (AKZO N.V.) 28 June 1989 see claim 1	1
(DATABASE WPI Week 9039, Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 90-292274 & EP,A,O 389 370 (ROUSSEL-UCLAF) 26 September 1990 cited in the application see abstract	

enformation on patent family members

Intern al Application No
PCT/DE 94/01309

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-0535595	07-04-93	JP-A- 5294991 JP-A- 5294987 JP-A- 5170786 JP-A- 5170787 JP-A- 5202092	09-11-93 09-11-93 09-07-93 09-07-93 09-07-93 10-08-93
DE-A-4239946	01-06-94	CA-A- 2078804 NONE	02-04-93
FR-A-2429797	25-01-80	BE-A- 877197 DE-A- 2911612 GB-A,B 2027030 JP-A- 55009071 NL-A- 7905020 SE-A- 7905658 SU-A- 1087525 US-A- 4231946	15-10-79 10-01-80 13-02-80 22-01-80 03-01-80 29-12-79 23-04-84 04-11-80
US-A-3436411	01-04-69	NONE	
GB-A-1196643	01-07-70	BE-A- 700232 CH-A- 581148 CH-A- 565200 CH-A- 561229 DE-A,C 1793677 DE-A,B,C 1618070 FR-M- 6922 FR-A- 1528394 FR-A- 1528934 GB-A- 1196642 NL-A- 6708563 SE-B- 362422	01-12-67 29-10-76 15-08-75 30-04-75 02-03-72 02-03-72 05-05-69 01-07-70 22-12-67 10-12-73
EP-A-0322020	28-06-89	AU-A- 2690888 JP-A- 1211527	22-06-89 24-08-89

Inter: .ales Aktenzeichen
PCT/DE 94/01309

1PK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes A61K31/565 A61K31/575		
Mark ace b	nternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK	
	ERCHIERTE GEBIETE	Identification and art are	
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb A61K	ole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Gebiet	e fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angal	ne der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP,A,O 535 595 (INSTITUTE OF APPL BIOCHEMISTRY) 7. April 1993 siehe das ganze Dokument	.IED	1
X	DATABASE CHEMABS CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMOHIO, US AN 80:91450 siehe Zusammenfassung & IZV.AKAD.NAUK. SSSR, SER. BIOL. Bd.5, 1973 Seiten 664 - 670 SOROKINA, I.B. ET AL 'ESTROGEN AN ANTINEOPLASTIC ACTIVITY IN A SERITRANSFORMED ESTRONE AND ESTRADIOL	id les of	1
		,	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
'A' Veröff aber n 'E' älteres	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, uicht als besonders bedeutsam anzuschen ist Dohument, das iedoch erst am oder nach dem internationalen	T Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern n Erfindung zugundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist	ur zumVerständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden
'L' Veröffe schein	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	"X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffent erfinderischer Tätigkeit beruhend betr	ichtet werden
soli oc ausgei 'O' Veröff eine B 'P' Veröff	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, lenutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	'Y' Veröffentlichung von besonderer Bede- kann nicht als auf erinderischer Täßig werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann '&' Veröffentlichung, die Mitglied derselb	keit beruhend betrachtet t einer oder mehreren anderen a Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
	essspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	
	0. Februar 1995	0 7. 03. 95	
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamit, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Mair, J	

Fermhists PCT/ISA/210 (Biatt 2) (Juli 1992)

Intern ales Aktenzeichen
PCT/DE 94/01309

C (Fostestra	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	PC1/DE 94/01309
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	menden Teile Betr. Anspruch Nr.
X	DATABASE CHEMABS CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US AN 100:74040 siehe Zusammenfassung & ARH. FARM., Bd.33, Nr.4, 1983 Seiten 159 - 165 AGBABA, D. ET AL 'DETERMINATION OF CONJUGATED ESTROGENS IN PHARMACEUTICALS'	1
P,X	DE,A,42 39 946 (JENAPHARM GMBH) 1. Juni 1994 siehe das ganze Dokument	1
Х	FR,A,2 429 797 (VEB JENAPHARM) 25. Januar 1980 siehe das ganze Dokument	1
X	US,A,3 436 411 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORPORATION) 1. April 1969 siehe das ganze Dokument besonders Spalte 1, Zeile 38	1
X	GB,A,1 196 643 (AMERICAN HOME PRODUCTS) 1. Juli 1970 siehe das ganze Dokument	1
X	STEROIDS, Bd.14, Nr.3, 1969 Seiten 335 - 341 EDGREN, R.A. ET AL 'AN ANTI-ESTRADIOL EFFECT OF ENT-ESTRADIOL-17 BETA' besonders Seite 340, Tabelle 1 siehe das ganze Dokument	1
x	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd.33, 1990 Seiten 1145 - 1151 JACOBSEN, E.J. ET AL 'NOVEL 21-AMINOSTEROIDS THAT INHIBIT IRON-DEPENDENT LIPID PEROXIDATION AND PROTECT AGAINST CENTRAL NERVOUS SYSTEM TRAUMA' siehe das ganze Dokument	1
K	THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd.262, Nr.22, 1987 Seiten 10438 - 10440 BRAUGHLER, J.M. ET AL 'NOVEL 21-AMINO STEROIDS AS POTENT INHIBITORS OF IRON-DEPENDENT LIPID PEROXIDATION' siehe das ganze Dokument	1

Inten ales Aktenzeichen
PCT/DE 94/01309

		1/UE 94	, 01003
C.(Fortsetzu	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommende	n Tale	Betr. Anspruch Nr.
X	EP,A,O 322 020 (AKZO N.V.) 28. Juni 1989 siehe Anspruch 1		1
x	DATABASE WPI Week 9039,		1
	Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 90-292274 & EP,A,O 389 370 (ROUSSEL-UCLAF) 26.		
	September 1990 in der Anmeldung erwähnt		
	siehe Zusammenfässung		
		:	
		:	
			:
		:	

Formblett PCT/ISA/218 (Fortretzung von Blatt 2) (Juli 1992)

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern. unles Aktenzeichen
PCT/DE 94/01309

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(cr) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A-0535595	07-04-93	JP-A- 5294991 JP-A- 5294987 JP-A- 5170786 JP-A- 5170790 JP-A- 5170787 JP-A- 5202092 CA-A- 2078804	09-11-93 09-11-93 09-07-93 09-07-93 09-07-93 10-08-93 02-04-93
DE-A-4239946	01-06-94	KEINE	
FR-A-2429797	25-01-80	BE-A- 877197 DE-A- 2911612 GB-A,B 2027030 JP-A- 55009071 NL-A- 7905020 SE-A- 7905658 SU-A- 1087525 US-A- 4231946	15-10-79 10-01-80 13-02-80 22-01-80 03-01-80 29-12-79 23-04-84 04-11-80
US-A-3436411	01-04-69	KEINE	
GB-A-1196643	01-07-70	BE-A- 700232 CH-A- 581148 CH-A- 565200 CH-A- 561229 DE-A,C 1793677 DE-A,B,C 1618070 FR-M- 6922 FR-A- 1528394 FR-A- 1528934 GB-A- 1196642 NL-A- 6708563 SE-B- 362422	01-12-67 29-10-76 15-08-75 30-04-75 02-03-72 02-03-72 05-05-69 01-07-70 22-12-67 10-12-73
EP-A-0322020	28-06-89	AU-A- 2690888 JP-A- 1211527	22-06-89 24-08-89